(12)特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2003 年10 月9 日 (09.10.2003)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 03/082939 A1

(51) 国際特許分類7:

(21) 国際出願番号:

PCT/JP03/03841

(22) 国際出願日:

2003年3月27日(27.03.2003)

C08F 236/12, C08L 9/04

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2002-90921 2002年3月28日(28.03.2002) JP

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 日本 ゼオン株式会社 (ZEON CORPORATION) [JP/JP]; 〒 100-8323 東京都千代田区 丸の内二丁目6番1号 Tokyo (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 中村 昌敬 (NAKA-MURA, Masayuki) [JP/JP]; 〒100-8323 東京都 千代田

区丸の内二丁目6番1号日本ゼオン株式会社内 Tokyo (JP). 川中 孝文 (KAWANAKA,Takafumi) [JP/JP]; 〒100-8323 東京都 千代田区 丸の内二丁目6番1号 日本ゼオン株式会社内 Tokyo (JP).

(74) 代理人: 星野 哲郎 , 外(HOSHINO, Tetsuro et al.); 〒 104-0031 東京都 中央区 京橋一丁目16番10号 オーク ビル京橋4階 東京セントラル特許事務所内 Tokyo (JP).

(81) 指定国 (国内): US.

(84) 指定国 (広域): ヨーロッパ特許 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR).

添付公開書類:

— 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: LATEX, FLUID TREATMENTS FOR BONDING, FIBROUS MEMBERS, AND COMPOSITE MEMBERS CONSISTING OF FIBROUS MEMBERS AND VULCANIZED RUBBER MEMBERS

(54) 発明の名称: ラテックス、接着処理液、繊維部材および繊維部材と加硫ゴム部材との複合部材

(57) Abstract: A latex of a cyano-bearing copolymer rubber which contains units derived from an α , β -ethylenically unsaturated nitrile monomer in an amount of 10 to 30 % by mass and has an iodine number of 250 or below, a Mooney viscosity (ML₁₊₄, 100°C) of 10 to 120, and a difference (Δ Tg) between extrapolated glass transition initiation temperature (Tig) and extrapolated glass transition ending temperature (Teg) of 15°C or below as determined by differential scanning calorimetry; and fluid treatments for bonding and adhesive compositions, containing the latex. The adhesive compositions are excellent in heat resistance, oil resistance, and adhesion to vulcanized rubbers, and exhibit tackiness.

(57) 要約: α , β -エチレン性不飽和ニトリル系単量体単位含有量 $10\sim30$ 質量%、よう素価 250 以下、ムーニー粘度(ML_{1+4} , 100 $\mathbb C$)が $10\sim1$ 20 であり、示差走査熱量測定における補外ガラス転移開始温度(Tig)と補外ガラス転移終了温度(Tig)の温度差(ΔTg)が 15 $\mathbb C$ 以下であるニトリル基含有共重合ゴムのラテックス、それを含む接着処理液、接着剤組成物を提供することで、耐熱性および耐油性に優れ、ゴム加硫物との接着性が良好で、粘着性を有する接着剤組成物を提供する。



明細書

ラテックス、接着処理液、繊維部材および繊維部材と加硫ゴム部材との複合部材

5 [技術分野]

本発明は、繊維部材と加硫ゴム部材との接着性が良好で、十分な粘着性を有する接着 着剤組成物層を形成する接着処理液、該接着処理液で処理した繊維部材ならびに該繊 維部材と加硫ゴム部材との複合材に関する。

10 [背景技術]

15

20

25

近年、水素化アクリロニトリルーブタジエン共重合ゴムによって代表される、よう素価の小さなニトリル基含有共重合ゴムが注目されている。このニトリル基含有共重合ゴムは、アクリロニトリルーブタジエン共重合ゴムのような主鎖構造に炭素ー炭素間不飽和結合の多い一般的なニトリル基含有共重合ゴムに比べて、耐熱性、耐油性などが優れている。

このニトリル基含有共重合ゴムのラテックスを含有する接着剤組成物は、耐熱性、耐油性およびゴム加硫物の表面への接着性に優れている。そのため、この接着剤組成物で処理された繊維部材と加硫ゴム部材とを複合することにより、機械的強度に優れた部材を得ることが提案されている(特開平8-100085号)。例えば、ガラス繊維を撚って製造したガラス芯線と、ニトリル基含有共重合ゴム加硫物のベルト基材とを組み合わせたベルトの作成をする場合に、この接着剤組成物を使用すると、ガラス芯線とベルト基材が強固に接着したベルトが作成できる。

しかし、この接着剤組成物は、粘着性の点において不十分であり、この接着剤組成物を用いてベルトを作成するには問題があった。すなわち、接着剤組成物の粘着性が不十分なために、ガラス芯線のガラス繊維がベルトの使用時に掛かる荷重によってほぐれ易く、そのほぐれて脆くなった繊維が切れて、ガラス芯線全体が切れてしまう可能性があった。

「発明の開示]

本発明の目的は、耐熱性および耐油性に優れ、ゴム加硫物との接着性が良好で、粘着性を有する接着剤組成物を提供することにある。

本発明者らは、上記目的を達成するため、鋭意検討した結果、特定の共重合組成を 有し、示差走査熱量測定における補外ガラス転移開始温度(Tig)と補外ガラス転 移終了温度(Teg)の温度差が小さなニトリル基含有共重合体ゴムのラテックスを 5 用いて調製した接着剤組成物が、粘着性に優れること、繊維部材と加硫ゴム部材とを 強固に接着すること、を見出し、この知見に基づいて、本発明を完成させるに至った。 かくして、本発明によれば、第一の発明として、 α , β -エチレン性不飽和ニトリ ル系単量体単位含有量10~30質量%、よう素価250以下、ムーニー粘度 (ML 1+4, 100℃)が10~120であり、示差走査熱量測定における補外ガラス転移 10 開始温度(Tig)と補外ガラス転移終了温度(Teg)の温度差が15℃以下であ るニトリル基含有共重合ゴムのラテックスが提供される。第二の発明として、該ラテ ックスとレゾルシノールーホルムアルデヒド樹脂とを含有してなる接着処理液が提 供される。第三の発明として、 α , β -エチレン性不飽和ニトリル系単量体単位含有 量10~30質量%、よう素価250以下、ムーニー粘度(ML1+4, 100℃)が 15 10~120であり、示差走査熱量測定における補外ガラス転移開始温度(Tig) と補外ガラス転移終了温度 (Teg) の温度差が15℃以下であるニトリル基含有共 重合ゴム粒子とレゾルシノールーホルムアルデヒド樹脂とからなる接着剤組成物が 提供される。第四の発明として、繊維基材の表面の少なくとも一部に該接着剤組成物 の層を形成した繊維部材が提供される。第五の発明として、繊維基材の表面の少なく 20 とも一部に該接着処理液を塗布し、乾燥する繊維部材の製造方法が提供される。また、 第六の発明として、該繊維部材と加硫ゴム部材とが接着されて成る複合部材が提供さ れる。さらに、第七の発明として、繊維部材の表面に形成された接着剤組成物の層と 加硫性ゴム組成物を接触させ、加硫する繊維部材と加硫ゴムの複合部材の製造方法が

[発明を実施するための最良の形態] 以下、本発明について詳細に説明する。

提供される。

25

本発明に用いるニトリル基含有共重合ゴムは、 α , β — エチレン性不飽和ニトリル系単量体単位含有量 $10\sim30$ 質量%、よう素価 250 以下、ムーニー粘度(ML_1 $_{+4}$, 100 $\mathbb C$)が $10\sim120$ であり、示差走査熱量測定における補外ガラス転移開始温度 (Tig) と補外ガラス転移終了温度 (Tig) の温度差が 15 $\mathbb C$ 以下である。

ゴムのラテックスである。

5

15

20

25

10 α , β -エチレン性不飽和ニトリル系単量体としては、アクリロニトリル; α -クロロアクリロニトリル、 α -ブロモアクリロニトリルなどの α -ハロゲノアクリロニトリル; メタクリロニトリル、エタクリロニトリルなどの α -アルキルアクリロニトリル; などが挙げられ、アクリロニトリルが好ましい。

ニトリル基含有共重合ゴム中の α , β -エチレン性不飽和ニトリル系単量体単位 (以下、単量体単位 (a) という) の含有量は、10~30 質量%、好ましくは12~25 質量%、より好ましくは17~23 質量%である。単量体単位 (a) の含有量 が少なすぎると接着剤組成物の接着性が劣り、多すぎると粘着性が悪くなる。

ニトリル基含有共重合ゴムの製造において、 α , β -エチレン性不飽和ニトリル系単量体と共重合可能な単量体としては、共役ジエン系単量体、非共役ジエン系単量体、 α -オレフィンなどが例示される。共役ジエン系単量体としては、例えば、1, 3-ブタジエン、イソプレン、2, 3-ジメチル-1, 3-ブタジエン、1, 3-ペンタジエンなどが挙げられ、1, 3-ブタジエンが好ましい。非共役ジエン系単量体としては、好ましくは炭素数が5~12のものであり、1, 4-ペンタジエン、1, 4-ペキサジエン、ビニルノルボルネン、ジシクロペンタジエンなどが例示される。 α -オレフィンとしては、炭素数が2~12のものが好ましく、エチレン、プロピレン、1-ブテン、4-メチル-1-ペンテン、1-ヘキセン、1-オクテンなどが例示される。さらに、芳香族ビニル系単量体、2-ツ素含有ビニル系単量体、2-エチレン性不飽和モノカルボン酸、2-エチレン性不飽和ジカルボン酸またはその無水物、共重合性の老化防止剤などを共重合してもよい。

10

20

25

芳香族ビニル系単量体としては、例えば、スチレン、 α ーメチルスチレン、ビニルピリジンなどが挙げられる。フッ素含有ビニル系単量体としては、例えば、フルオロエチルビニルエーテル、フルオロプロピルビニルエーテル、 α ートリフルオロメチルスチレン、ペンタフルオロ安息香酸ビニル、ジフルオロエチレン、テトラフルオロエチレンなどが挙げられる。 α , β -エチレン性不飽和モノカルボン酸としては、例えば、アクリル酸、メタクリル酸などが挙げられる。 α , β -エチレン性不飽和ジカルボン酸としては、例えば、イタコン酸、フマル酸、マレイン酸などが挙げられる。 α , β -エチレン性不飽和ジカルボン酸無水物としては、例えば、無水イタコン酸、無水マレイン酸などが挙げられる。共重合性の老化防止剤としては、例えば、 α -エチレン性不飽和ジカルボン酸無水物としては、例えば、 α -エチレン性不飽和ジカルボン酸大力としては、例えば、 α -エチレン性不飽和ジカルボン酸大力としては、例えば、 α -エチレン性不飽和ジカルボン酸大力としては、例えば、 α -エチレン性不飽和ジカルボン酸大力としては、例えば、 α -ビニル・カーフェニル・ α -ビニルベンジルオキシ・アニリン、 α -エニルー4-(α -ビニルベンジルオキシ)アニリンなどが挙げられる。

本発明のニトリル基含有共重合ゴムのよう素価は、250以下、好ましくは200 15 以下、より好ましくは180以下である。よう素価が大きすぎると接着剤組成物の耐 熱性が劣る。

本発明のニトリル基含有共重合ゴムのムーニー粘度(ML_{1+4} , 100°C)は、10~120、好ましくは15~80、より好ましくは20~60である。ムーニー粘度が小さすぎると接着剤組成物の機械的強度が劣る場合があり、逆に大きすぎると粘着性が劣る場合がある。

本発明のニトリル基含有共重合ゴムは、JIS K7121「プラスチックの転移温度測定方法」に規定された、示差走査熱量測定における補外ガラス転移開始温度(Tig)と補外ガラス転移終了温度(Tig)の温度差(ΔTig)が15℃以下、好ましくは14℃以下、より好ましくは13℃以下のものである。この温度差(ΔTig)が大きすぎると、本発明の接着剤組成物の粘着性が劣る。

補外ガラス転移開始温度 (Tig)と補外ガラス転移終了温度 (Teg)の温度差 (ΔTg)を上記範囲にするためには、ニトリル基含有共重合ゴム中の単量体単位 (a)の組成分布幅およびα,β-エチレン性不飽和ニトリル系単量体と共重合可能 な単量体単位 (以下、単量体単位 (b)という)の組成分布幅を、好ましくは80質

量%以下、より好ましくは70質量%以下、特に好ましくは55質量%以下にすればよい。各単量体の組成分布幅とは、各単量体の、[全重合体中の含有量]に対する[重合体の微小部分における含有量の最大値と最小値の差]の比率をいう。重合体の微小部分とは、重合体の微小な一部分をいい、重合体分子量の好ましくは1~5質量%、より好ましくは2~4質量%に該当する部分をいう。組成分布幅は、通常は、重合反応において未反応の単量体量の変化を経時的に測定し、その測定値に基づいて求める。組成分布幅が大きすぎると、上記温度差(ΔTg)が大きくなりすぎる場合がある。

5

10

15

20

25

なお、単量体単位は、水素添加のような重合終了後の処理で構造が変化する場合がある。そのような場合は、変化前後の単量体単位を同一の単量体単位とみなして組成分布幅が上記範囲に入ればよい。例えば、ブタジエンを共重合し、重合終了後に水素添加すると、ブタジエン単位の少なくとも一部の不飽和結合が水素化され、飽和ブタジエン単位ができる。この場合、飽和ブタジエン単位もブタジエン単位と同一とみなして、両者をあわせた組成分布幅が上記範囲に入っていればよい。

また、 α , β -エチレン性不飽和ニトリル系単量体と共重合可能な単量体として、複数種の単量体を用いた場合にも、各単量体単位の組成分布幅がそれぞれ上記範囲であることが好ましい。 α , β -エチレン性不飽和ニトリル系単量体として、複数種の単量体を用いた場合も同様に、各単量体単位の組成分布幅がそれぞれ上記範囲であることが好ましい。

ニトリル基含有共重合ゴム中の単量体単位(a)、単量体単位(b)の各含有量は、セミミクロケルダール法による窒素含有量測定、赤外吸収スペクトル分析やよう素価測定による不飽和結合量の測定、赤外吸収スペクトル分析、「HーNMR、「3CーNMR、熱分解ガスクロマトグラフィなどによる部分構造の同定、量比の測定などの複数の測定法を組み合わせることにより求めることができる。一般的には、「HーNMRによる部分構造の同定、量比の測定が最も信頼性の高いが、「HーNMRのチャートでは複数のピークが重なるなどの原因で解析できない場合があり、他の方法と併用して解析することが望ましい。

本発明のラテックスにおいて、ニトリル基含有共重合ゴムは粒子として存在しており、粒子の平均粒子径は、好ましくは50~150 µm、より好ましくは70~12

 $0 \mu m$ 、特に好ましくは $80 \sim 100 \mu m$ である。粒子径が小さすぎると凝集しやすく、逆に大きすぎると粒子が沈殿するため、保存や接着処理液の調製が困難である。本発明のラテックスの製造方法は特に限定されないが、通常、乳化重合を用いる。乳化重合において一般に用いられる乳化剤、重合開始剤、分子量調整剤などの重合副資材を使用してもよい。これらの種類および量は、本発明のニトリル基含有共重合ゴムのラテックスが得られる限り、特に限定されない。

5

20

25

本発明のラテックスを乳化重合によって製造する場合、前述のように、単量体単位の組成分布幅が特定範囲になるように重合時に制御して、補外ガラス転移開始温度 (Tig)と補外ガラス転移終了温度 (Teg)の温度差 (ΔTg)が上記範囲であるゴムを重合する。組成分布幅を制御するための重合反応条件は、予め、予備実験において決めておけばよい。予備実験では、重合反応の進行に合わせて、好ましくは重合転化率1~5質量%毎に、より好ましくは重合転化率2~4質量%毎に、重合反応液中の各単量体量を測定し、重合体の微小部分の各単量体の含有量を求める。その含有量に基づいて求められた組成分布幅が前述の範囲内になるように重合反応条件を決める。一般的には、各単量体を特定の時点で特定量追加することに組成分布幅を制御する。重合反応条件の検討は、コンピューターのシミュレーションなどで置き換えることも可能であり、その結果を実験において確認すればよい。

重合されたゴムのよう素価を250以下にするためには、水素添加反応が必要である。そのためには、ゴム粒子を分散させた乳化剤水溶液中に水素添加触媒を必要量加え、乳化剤水溶液のゴム粒子を水素と接触させればよい。水素添加触媒は特に限定されない。水素化触媒は、触媒成分を担体に担持して反応系へ投入する担持型触媒として使用することができる。また、触媒成分を担体に担持することなく、直接反応系へ溶解もしくは分散させる非担持型触媒として使用することもできる。さらに、担持型および非担持型の触媒を併用することもできる。水素添加温度は、好ましくは20~150℃、より好ましくは30~100℃である。水素添加温度が低すぎると反応速度が遅い場合があり、高すぎるとニトリル基への水素添加などの副反応が起こる場合がある。水素源としては、水素ガスを使用し、ラテックス状態のニトリル基含有不飽和共重合体ゴムと接触させればよい。水素圧は、好ましくは大気圧~150kg/cm²、より好ましくは5~100kg/cm²である。水素圧が低すぎると反応速度が

15

20

25

遅い場合があり、高すぎると設備などの安全性が問題となる場合がある。水素添加反応終了後、水素添加触媒を除去することが好ましいが、粘着性に影響のない程度の量であれば、残存させてもよい。水素添加触媒の除去方法も特に限定されず、例えば、イオン交換樹脂と接触させ、水素添加触媒を樹脂に吸着させて除去すればよい。

本発明のラテックスの固形分濃度は、好ましくは10~60質量%、より好ましくは20~50質量%、特に好ましくは35~45質量%である。固形分濃度が低すぎると均一な接着処理液を調整できない場合があり、逆に高すぎると貯蔵安定性に劣る場合がある。

本発明の接着処理液は、上記ラテックスとレゾルシノールーホルムアルデヒド樹脂 10 とを含有してなる。接着処理液とは、複合部材において、接着する一組の基材を結合 させる接着剤組成物の成分を水系媒体中で分散させたものである。

本発明に用いるレゾルシノールーホルムアルデヒド樹脂は、レゾルシノールとホルムアルデヒドとを反応させて得られる樹脂である。ノボラック型のものでもレゾール型のものでもよいが、レゾルシノール1モルに対するホルムアルデヒドの反応量が好ましくは0.1~3.5モル、より好ましくは0.2~3モルのものである。反応方法は、特に限定されず、公知の方法によればよい。

上記ラテックス中に分散しているニトリル基含有共重合ゴム粒子100重量部あたりのレゾルシノールーホルムアルデヒド樹脂の配合量は、好ましくは3~60重量部、より好ましくは5~40重量部、特に好ましくは10~30重量部である。レゾルシノールーホルムアルデヒド樹脂の配合量が少なすぎると、接着剤組成物の接着性が不足する場合があり、逆に多すぎると接着剤組成物の粘着性が不足する場合がある。

本発明の接着剤組成物は、 α , β -エチレン性不飽和ニトリル系単量体単位含有量 $10\sim30$ 質量%、よう素価 250 以下、ムーニー粘度が $10\sim120$ であり、示差 走査熱量測定における補外ガラス転移開始温度(Tig)と補外ガラス転移終了温度 (Teg) の温度差が 15 で以下であるニトリル基含有共重合ゴム粒子とレゾルシノールーホルムアルデヒド樹脂からなる。

好ましいニトリル基含有共重合ゴム粒子、レゾルシノールーホルムアルデヒド樹脂 の種類、両者の比率などは、上記のラテックスおよび接着処理液と同様である。 接着剤組成物中の水分は好ましくは1質量%以下、より好ましくは0.5質量%以下、特に好ましくは0.1質量%以下である。水分が多すぎると、接着性および粘着性が低下する場合がある。また、接着後に発泡の原因となり、接着させた基材の剥離を引き起こすこともある。

接着剤組成物の製造方法は特に限定されないが、上記接着処理液から水分を除去して製造するのが一般的であり、具体的には、接着しようとする一組の基材の少なくとも一方の表面に接着処理液を塗布し、乾燥させて形成される塗膜が接着剤組成物層として用いられる。塗布する方法は、特に限定されず、はけ塗り、吹き付け、ディッピングなどの方法で行なえばよい。水分を乾燥させる方法は特に限定されず、減圧、加熱を組み合わせて処理してもよい。

5

10

15

20

25

接着剤組成物層の厚さは、特に限定されない。例えば、 $0.1 \,\mathrm{mm}$ 程度の太さのガラス繊維ストランドに塗布する場合は、乾燥後の厚さで好ましくは $0.1 \,\mathrm{\sim}\, 10 \,\mathrm{\mu}\,\mathrm{m}$ 、 $0.2 \,\mathrm{\sim}\, 5 \,\mathrm{\mu}\,\mathrm{m}$ 、特に好ましくは $0.5 \,\mathrm{\sim}\, 2 \,\mathrm{\mu}\,\mathrm{m}$ である。あまり厚くなるとストランドを撚って得たガラス繊維コードの強度に影響するため好ましくない。一方、織布や不織布に吹き付け、ディッピングなどの方法で接着剤組成物層を形成する場合は、乾燥後の厚さで、好ましくは $0.1 \,\mathrm{\sim}\, 100 \,\mathrm{\mu}\,\mathrm{m}$ 、より好ましくは $0.5 \,\mathrm{\sim}\, 100 \,\mathrm{\mu}\,\mathrm{m}$ 、特に好ましくは $1 \,\mathrm{\sim}\, 50 \,\mathrm{\mu}\,\mathrm{m}$ である。

接着しようとする一組の基材の一方の好ましい例としては、繊維基材が挙げられ、 繊維から形成された不織布、繊維を撚った糸、そのような糸を織った織布、繊維を撚ったコードなどの補強用繊維基材が好ましい。また、好ましい繊維の種類としては、 ガラス繊維、ポリエステル繊維、ポリアミド繊維、ポリベンゾビスオキサゾール繊維 などが挙げられる。

本発明の繊維部材は、繊維基材の表面の少なくとも一部に上記接着剤組成物の層を 形成したものである。繊維基材が糸またはコードである場合、繊維を撚って得た糸ま たはコードの表面に接着剤組成物層を形成して繊維部材としてもよいし、繊維または 繊維を集めたストランドの表面に接着処理液を塗布してあらかじめ接着剤組成物層 を形成した後、これを撚って糸またはコードを得て繊維部材としてもよい。また、こ れらのようにして得た糸を用いた織布を繊維部材としてもよい。

20

25

特に、繊維表面に接着剤組成物層を形成後に、これを撚って糸またはコードとした 繊維部材は、撚った繊維がほつれにくく、撚った糸またはコード中で繊維の一部が切 断された場合においても、それが原因のほつれも生じにくい。これは、ほつれを防止 することで、繊維部材の強度を保つことができる点で好ましい。

接着剤組成物の層を形成した表面は、加硫ゴム部材との接着性に優れる。特に、接着剤組成物の層と加硫性ゴム組成物とを接触させた状態で加硫することによって、繊維部材と加硫ゴム部材とを強固に接着させることができる。

繊維部材の製造方法は、特に限定されないが、繊維基材の表面の少なくとも一部に 上記接着処理液を塗布し、乾燥する方法が一般的に用いられる。

10 また、接着しようとする一組の基材の残る一方の好ましい例としては、ベルト、タイヤ、ホースなどの加硫ゴム部材が好ましい。その材料となる未加硫ゴムは、特に限定されないが、好ましいゴムとして、ニトリル基含有共重合ゴムが挙げられ、特に好ましいゴムとして、よう素価が100以下のニトリル基含有共重合ゴムが挙げられる。なお、未加硫ゴムには、必要に応じて、シリカ、カーボンなどの補強剤;タルク、クレーなどの充填剤;酸化防止剤、耐候剤などの安定剤;顔料;などの一般的な配合剤を配合してもよい。未加硫ゴムにゴムの特性に適した加硫剤を配合することにより、加硫性ゴム組成物を調製して、これを加硫して加硫ゴム部材とする。ニトリル基含有共重合ゴムの場合、一般的には、硫黄、モルフォリンジスルフィドなどの硫黄系加硫剤や有機過酸化物加硫剤が用いられる。

本発明の複合部材は、繊維部材と加硫ゴム部材とが接着されたものである。複合部材の製造方法は、特に限定されないが、繊維部材の表面に形成された接着剤組成物の層と加硫性ゴム組成物を接触させ、加硫性ゴム組成物を加硫させる方法が好ましく用いられる。この方法によれば、繊維部材と加硫ゴム部材が強固に接着した複合部材が得られる。

繊維部材の表面に形成された接着剤組成物の層と加硫性ゴム組成物との接触方法 も特に限定されない。目的に応じて、繊維部材と加硫性ゴム組成物の二層構造にして も、繊維部材を加硫性ゴム組成物中に埋没させてもよい。成形と加硫とを同時に行な っても、成形後に加硫してもよく、加硫後に複合部材を切削して成形してもよい。例 えば、繊維部材と加硫性ゴム組成物とをそれぞれ金型中の所定位置に固定することで 接着剤組成物の層と加硫性ゴム組成物とを接触させ、加熱することにより、成形と加硫とを同時に行なってもよい。また、押し出し成形された板状の加硫性ゴム組成物上に繊維部材を積層することにより、接着剤組成物の層と加硫性ゴム組成物とを接触させた後、これを加熱して加硫させてもよい。

5

10

15

25

[実施例]

以下に実施例を挙げて、本発明を具体的に説明する。なお、部は特に断らない限り、 重量基準である。

ニトリル基含有共重合ゴムの単量体単位含有割合は、「H-NMR、よう素価測定、セミミクロケルダール法による窒素含有量測定に基づいて求めた値である。この値は、重合において用いられた単量体の量と残存した単量体の量との差に矛盾しないことを確認した。

補外ガラス転移開始温度 (Tig) および補外ガラス転移終了温度 (Teg) は、 JIS K7121に従い、熱流束示差走査熱量測定を行って測定した。ただし、測 定精度を高めるため、加熱速度を毎分20℃から毎分10℃に変更して測定した。

よう素価はJIS K 6235に従って、ムーニー粘度 (ML_{1+4} , 100 $^{\circ}$ C) は、JIS K 6300に従って、それぞれ測定した。

ガラス繊維コードと加硫ゴムとの接着性は、JIS K 3256に従い、後述の 方法によって測定した。

20 ガラスと接着剤組成物との間の粘着性は、テル・タック計(特公昭47-1283 0号公報、モンサント社製、TT-1型)を用いて測定した。

参考例1

硝酸パラジウム (NEケムキャット社製) をパラジウム濃度10質量%になるように蒸留水に溶解して、100m1の硝酸パラジウム水溶液を調製した。この水溶液のpHを測定しながら、水酸化ナトリウム (固体) を添加してpH12に調整した。この塩基性水溶液20m1を、別途調製しておいた1リットルの担体スラリー (担体として富田製薬製のケイ酸マグネシウムを使用。スラリー中の担体量100g) と混合した。混合後のスラリーのpHは12であった。混合液を30分間攪拌した後、固形

分を濾別して蒸留水でよく洗った。回収した固形分を60℃で20時間真空乾燥して 担持触媒を得た。原子吸光法で測定したパラジウムの担持量は2質量%であった。 実施例1

5

25

反応器に、乳化剤として、脱イオン水205部およびドデシル硫酸ナトリウム(乳 化剤) 3部を仕込み、さらにアクリロニトリル11部、1,3ープタジエン89部、 tードデシルメルカプタン(分子量調整剤) 0.54部、硫酸第一鉄(活性剤) 0. 015部およびpーメンタンハイドロパーオキサイド(重合開始剤) 0.043部を 加え、重合添加率を測定しながら、10℃で乳化重合を開始した。重合転化率が26% になった時点で、アクリロニトリル4.3部を添加した。追加したアクリロニトリル を重合転化率の計算の基準に加えて、重合転化率が41%になった時点で、さらにア 10 クリロニトリル4.3部を添加した。ここで追加したアクリロニトリルも重合転化率 の計算の基準に加えて、重合転化率が59%になった時点で、再度アクリロニトリル 4. 3部を添加した。ここで追加したアクリロニトリルを再度重合転化率の計算の基 準に加えて、重合転化率が80%になった時点で、0.129部のヒドロキシルアミ ン硫酸塩を添加して重合を停止させた。なお、重合中、重合転化率が3%増加するご 15 とに重合反応液の極少量を採取、分析して、重合体の微小部分の各単量体の含有割合 を求めた。結果を表1に示す。重合停止に続いて、加温し、減圧下、70℃で、水蒸 気蒸留により未反応単量体を回収した後、2,6-ジーtertーブチルー4ーメチ ルフェノール (老化防止剤)を2部添加して、ニトリル基含有共重合ゴムラテックス を得た。このラテックスに含有されるニトリル基含有共重合ゴムのアクリロニトリル 20 含有量は22.5%、よう素価は約364、ムーニー粘度(ML₁₊₄,100℃)は 30、 **∆**Tgは13℃であった。

このニトリル基含有共重合ゴムラテックスに、参考例1で得た水素添加触媒をパラ ジウム量が1600ppmになるように添加し、水素圧5MPaで水素ガスを吹き込 み、50℃で、よう素価が160になるまで水素添加して、水素添加ニトリル基含有 共重合ゴムラテックスを得た。このラテックスに含有されるニトリル基含有共重合ゴ ムのアクリロニトリル含有量は22.5%、ムーニー粘度(ML₁₊₄,100℃)は 30、 **∆**Tgは13℃であった。

10

15

20

25

得られた水素添加ニトリル基含有共重合ゴムラテックスに、ゴム粒子100部に対し、レゾルシノールーホルムアルデヒド樹脂(和光純薬製、レゾルシノール1モルとホルムアルデヒド1モルの反応物)20部を加えて、均一になるまでゆっくりと攪拌し、接着処理液を調製した。

この接着処理液を無アルカリガラス組成($SiO_264.4\%$ 、 $A1_2O_325\%$ 、CaO0.3%、MgO10.0%、 $B_2O_30.1\%$ 、 Na_2O 及び K_2O 合わせて 0.2%) のガラス繊維ストランド(フィラメント直径 $9\,\mu$ m、101 テックス(フィラメント本数 600本))に接着剤組成物層の厚さが約 $1.5\,\mu$ m となるように塗 布し、280%で1分間熱処理を行った後、1インチ当たり 2.1回の下撚りを施し、 これを 11 本合糸して下撚りと反対方向に 1インチ当たり 2.1回の上撚りを施して ガラス繊維コードを得た。

アクリロニトリルーブタジエン共重合ゴム水素添加物(ゼットポール2020、日本ゼオン製、アクリロニトリル単位含有量36.2%、よう素価28、ムーニー粘度 $(ML_{1+4},\ 100\%)$ 78)100部に、カーボンブラックN550を60部、亜鉛華1号5部、ステアリン酸1部、トリオクチルトリメリテート10部、 $4,\ 4-(\alpha,\alpha-i)$ メチルベンジル)ジフェニルアミン1.5部、メルカプトベングチアゾール亜鉛塩1.5部、テトラメチルチウラムジスルフィド1.5部、硫黄0.5部およびシクロヘキシルベングチアジルスルフェンアミド1部を配合して、加硫性ゴム組成物を調製した。この加硫性ゴム組成物をプレス圧5MPaにて、厚さ5mmのシート状に成形した。

この加硫性ゴム組成物のシート状成形物の上に、前述のガラス繊維コードを長さ12 cm、幅25 mmとなるように並べ、プレス圧5 MP a、150 Cで30 分間加硫して接着強度試験片を得た。得られた試験片について、JIS K 6256に従って、剥離試験を行ってガラス繊維コードとゴム加硫物との初期接着力を測定した。なお、上記試験片中のガラス繊維コードの含有率は約30 質量%であった。

また、得られた接着処理液を用いて、ガラスと接着剤組成物との間の粘着性を測定 した。結果を表1に示す。

比較例1

重合開始時のアクリロニトリル量11部を20部、1、3ーブタジエン量89部を80部に変え、重合の途中でアクリロニトリルを追加しない以外は、実施例1と同様に重合してニトリル基含有共重合ゴムラテックスを得た。このラテックスに含有されるニトリル基含有共重合ゴムのアクリロニトリル含有量は22.9%、よう素価は約360、ムーニー粘度(ML_{1+4} 、100°C)は30、 Δ Tgは44°Cであった。このラテックスを実施例1と同様に水素添加して水素添加ニトリル基含有共重合ゴムラテックスを得た。このラテックスに含有される水素添加ニトリル基含有共重合ゴムのアクリロニトリル含有量は22.9%、よう素価は160、ムーニー粘度(ML_{1+4} 、100°C)は30、 Δ Tgは42°Cであった。この水素添加ニトリル基含有共重合ゴムのアクリロニトリルで含有量は22.9%、よう素価は160、ムーニー粘度(ML_{1+4} 、100°C)は30、 Δ Tgは42°Cであった。この水素添加ニトリル基含有共重合ゴムラテックスを用いて実施例1と同様に、接着処理液と接着強度試験片を得、ガラス繊維コードとゴム加硫物との初期接着力とガラスと接着剤組成物との間の粘着性とを測定した。結果を表1に示す。

比較例2

5

10

15

20

t-ドデシルメルカプタン量 0.54 部を 0.05 部に変える以外は、実施例 1 と 同様に重合してニトリル基含有共重合ゴムラテックスを得た。このラテックスに含有 されるニトリル基含有共重合ゴムのアクリロニトリル含有量は 22.5%、よう素価 は約 364、ムーニー粘度(ML_{1+4} , 100%)は 155、 ΔT gは 13%であった。このラテックスを実施例 1 と同様に水素添加して水素添加ニトリル基含有共重合 ゴムラテックスを得た。このラテックスに含有される水素添加ニトリル基含有共重合 ゴムのアクリロニトリル含有量は 22.5%、よう素価は 160、ムーニー粘度(ML_{1+4} , 100%)は 150、 ΔT gは 13%であった。この水素添加ニトリル基含 有共重合ゴムラテックスを用いて実施例 1 と同様に、接着処理液と接着強度試験片を 得、ガラス繊維コードとゴム加硫物との初期接着力とガラスと接着剤組成物との間の 粘着性とを測定した。結果を表 1 に示す。

25 比較例3

水素添加ニトリル基含有共重合ゴムラテックスの代わりに水素添加する前のニト リル基含有共重合ゴムラテックスを用いる以外は、実施例1と同様に処理した。結果 を表1に示す。なお、このラテックスに含有されるニトリル基含有共重合ゴムのアク リロニトリル含有量は22.5%、よう素価は約364、ムーニー粘度(ML_{1+4} , 100%)は30、 $\Delta Tgは<math>13\%$ であった。

表 1

5

10

	実施例		比較例	
	1	1	2	3
ニトリル基含有共重合ゴム				
アクリロニトリル単位(a)				
含有割合 (質量%)	22.5	22.9	22.5	22.5
微小部分含有割合最大值 (質量%)	27.9	33.6	27.9	27.9
微小部分含有割合最小值 (質量%)	17.4	9.6	17.4	17.4
組成分布幅 (質量%)	47	105	47	47
ブタジエン単位(b) (水素添加前)				
含有割合 (質量%)	77.5	77.1	77.5	77.5
微小部分含有割合最大值 (質量%)	82.6	90.4	82.6	82.6
微小部分含有割合最小值 (質量%)	72.1	66.4	72.1	72.1
組成分布幅 (質量%)	13	31	13	13
補外ガラス転移開始温度(Tig) (℃)	-53	-70	-53	-53
補外ガラス転移終了温度(Teg) (℃)	-40	-28	-40_	-40
Tig と Teg との差(ΔTg) (°C)	13	42	13	13
ムーニー粘度	30	30	150	30
よう素価	160	160	160	400
ガラスと接着剤組成物との間の粘着性(×10 ⁵ Pa)	6.78	3.34	2.22	4.47
ガラス繊維コードと加硫ゴムとの接着性(×10°N/r	8.66	7.87	8.27	9.45

ニトリル含有共重合ゴムラテックスが、補外ガラス転移開始温度(Tig)と補外ガラス転移終了温度(Teg)との差が大きすぎるもの(比較例1)、ムーニー粘度が大きすぎるもの(比較例2)およびよう素価の大きすぎるもの(比較例3)である接着処理液を用いて作成した複合部材は、いずれも、繊維部材と接着剤組成物層との間の粘着性に劣っていた。

それに対し、本発明のラテックスを用いた場合は、ガラス繊維コードと加硫ゴムと の接着性に優れ、さらに粘着性にも優れていた。

[産業上の利用可能性]

15 本発明の接着剤組成物は、よう素価の小さなニトリル基含有共重合ゴムとの接着性に優れ、粘着性にも優れる。粘着性に優れることにより、繊維を強く拘束し、ほつれ、 繊維の切断などによる補強用繊維基材の劣化を防止する。そのため、本発明の接着剤 組成物は、繊維補強されたベルト、タイヤ、ホースなどの製造に用いることができる。

15

請求の範囲

- 1. α , β -エチレン性不飽和ニトリル系単量体単位含有量 $10\sim30$ 質量%、よう素価250以下、ムーニー粘度(ML_{1+4} , 100°C)が $10\sim120$ であり、示差走査熱量測定における補外ガラス転移開始温度(Tig)と補外ガラス転移終了温度(Teg)の温度差(ΔTg)が15°C以下であるニトリル基含有共重合ゴムのラテックス。
 - 2. 前記温度差 (ΔTg) が14℃以下である請求項1に記載のラテックス。
- 3. 各単量体の全重合体中の含有量に対する重合体の微小部分における含有量の最大 10 値と最小値との差を各単量体の組成分布幅とするとき、前記ニトリル基含有共重合ゴ ム中の単量体単位の組成分布幅が80質量%以下である請求項1または2に記載の ラテックス。
 - 4. 各単量体の全重合体中の含有量に対する重合体の微小部分における含有量の最大値と最小値との差を各単量体の組成分布幅とするとき、前記 α , β エチレン性不飽和ニトリル系単量体と共重合可能な単量体単位の組成分布幅が80質量%以下である請求項1~3のいずれかに記載のラテックス。
 - 5. 前記ニトリル基含有共重合ゴム中の前記 α , β エチレン性不飽和ニトリル系単量体単位の含有量が 1 2~2 5 質量% である請求項 1 ~ 4 のいずれかに記載のラテックス。
- 20 6. 前記ニトリル基含有共重合ゴムのよう素価は200以下である請求項1~5のいずれかに記載のラテックス。
 - 7. 前記ニトリル基含有共重合ゴムの平均粒子径は50~150μmである請求項1~6のいずれかに記載のラテックス。
- 8. 請求項1~7のいずれかに記載のラテックスとレゾルシノールーホルムアルデヒ 25 ド樹脂とを含有してなる接着処理液。
 - 9. 前記ラテックス中に分散している前記ニトリル基含有共重合ゴムの粒子100重量部あたりのレゾルシノールーホルムアルデヒド樹脂の配合量が、3~60重量部である請求項8に記載の処理液。

10. α , β — エチレン性不飽和ニトリル系単量体単位含有量 $10 \sim 30$ 質量%、よう素価 250 以下、ムーニー粘度(ML_{1+4} , 100 °C)が $10 \sim 120$ であり、示差走査熱量測定における補外ガラス転移開始温度(Tig)と補外ガラス転移終了温度(Teg)の温度差 ΔTg が 15 °C 以下であるニトリル基含有共重合ゴム粒子とレゾルシノールーホルムアルデヒド樹脂とからなる接着剤組成物。

5

- 11. 前記ニトリル基含有共重合ゴムの粒子100重量部あたりの前記レゾルシノールーホルムアルデヒド樹脂の配合量が、3~60重量部である請求項10に記載の接着剤組成物。
- 12.組成物中の水分が1質量%以下である請求項10または11に記載の接着剤組 10 成物。
 - 13. 繊維基材の表面の少なくとも一部に請求項10~12のいずれかに記載の接着 剤組成物の層を形成した繊維部材。
 - 14. 前記接着剤組成物層の乾燥後の厚さは、 $0.1\sim10\mu$ mである請求項13に記載の繊維部材。
- 15 15. 前記繊維基材を構成する繊維は、ガラス繊維、ポリエステル繊維、ポリアミド 繊維、及びポリベンゾビスオキサゾールからなる群より選ばれる請求項13または1 4に記載の繊維部材。
 - 16. 繊維基材の表面の少なくとも一部に請求項8または9に記載の接着処理液を塗布し、乾燥する繊維部材の製造方法。
- 20 17. 請求項13~15のいずれかに記載の繊維部材と加硫ゴム部材れた複合部材。 18. 請求項13~15のいずれかに記載の繊維部材の表面に形成された接着剤組成 物の層と加硫性ゴム組成物を接触させ、加硫する繊維部材と加硫ゴムの複合部材の製 造方法。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP03/03841

A 07 100	A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER			
A. CLASSI	Int.Cl ⁷ C08F236/12, C08L9/04			
According to	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC			
B. FIELDS	SEARCHED	er clossification symbols)		
Minimum do	ocumentation searched (classification system followed b C17 C08F236/12, C08L9/04	y crassification symbols)		
Documentati	ion searched other than minimum documentation to the	extent that such documents are included	l in the fields searched	
Plantania 1	ata base consulted during the international search (name	of data base and, where practicable, se	arch terms used)	
Electronic da	ata base consulted during the international sealor (mand	, or and and and,		
C. DOCUI	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		T	
Category*	Citation of document, with indication, where app		Relevant to claim No.	
A	JP 2001-114940 A (Nippon Zeon Co., Ltd.), 1-18		1-18	
	24 April, 2001 (24.04.01), All references	•		
	& WO 01/27199 A1			
77	јр 2002-47356 A (Nippon Zeon	Co., Ltd.),	1-18	
A	12 February, 2002 (12.02.02),	,,		
	All references			
	(Family: none)			
A	JP 11-350356 A (Toray Industries, Inc.), 1-18		1-18	
	21 December, 1999 (21.12.99), All references			
	(Family: none)			
	•		•	
	•		<u> </u>	
× Furth	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	er a la l	
* Specia	l categories of cited documents:	"T" later document published after the in priority date and not in conflict with	nternational filing date or	
conside	ent defining the general state of the art which is not ered to be of particular relevance	understand the principle or theory un	nderlying the invention	
"E" earlier	document but published on or after the international filing	"X" document of particular relevance; the considered novel or cannot be consi	dered to involve an inventive	
"I" docum	"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is step when the document is taken alone document of particular relevance; the claimed invention cannot document of particular relevance.			
enecial s	special reason (as specified) special reason (as specified) considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such			
means	combination being obvious to a person skilled in the art			
than th	ne priority date claimed			
Date of the 30 M	actual completion of the international search day, 2003 (30.05.03)	Date of mailing of the international se 10 June, 2003 (10	arch report .06.03)	
Name and	nailing address of the ISA/	Authorized officer		
Japa	Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office Authorized officer			
Facsimile N	Io.	Telephone No.		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP03/03841

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	JP 8-120573 A (Nippon Glass Fiber Co., Ltd.), 14 May, 1996 (14.05.96), All references (Family: none)	1-18
A	(Family: none) JP 63-248879 A (Nippon Zeon Co., Ltd.), 17 October, 1988 (17.10.88), All references & EP 285094 A2 & US 5017639 A1 & US 5077127 A1 & KR 9601365 B	1-18
		·

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int. Cl ⁷ C08F236/12, C08L9/04				
調査を	B. 調査を行った分野 調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC)) Int. Cl' C08F236/12, C08L9/04			
最小限	·····································	トの資料で調査を行った分野に含まれるもの		
国際調	国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)			
C. 引用文		ると認められる文献		関連する
カテコ	fy-* 1	明用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 JP 2001-114940 A (日本ゼオン株式会社) 2001.04.24,全文献 & WO 01/27199 A1		請求の範囲の番号 1−18
A	A	JP 2002-47356 A (日本ゼオン株式会社) 2002.02.12,全文献(ファミリーなし)		1-18
P	A	JP 11-350356 A(東レ株式会社)1999なし)	9. 12. 21, 全文献(ファミリー	1-18
P	Ą	JP 8-120573 A (日本硝子繊維株式会	社)1996.05.14,全文献(ファ	1-18
x C欄の続きにも文献が列挙されている。				
* 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表された文献であって、出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の発行とは他の特別な理由を確立するために引用する文献(理由を付す) 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願「&」同一パテントファミリー文献			発明の原理又は理論 当該文献のみで発明 えられるもの 当該文献と他の1以 自明である組合せに	
国際語	国際調査を完了した日 30.05.03 国際調査報告の発送日 10.06.03			0.06.03
国際	日本	の名称及びあて先 国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915 都千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官(権限のある職員) 中島 庸子 電話番号 03-3581-1101	

国際調查報告

国際出願番号 PCT/JP03/03841

C (続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の個別が関連するときは、 <u>といる</u> ミリーなし)	
		1 10
A	JP 63-248879 A(日本ゼオン株式会社)1988.10.17 ,全文献 & EP 285094 A2 & US 5017639 A1 & US 5077127 A1 & KR 9601365 B	1-18
	285094 A2 & US 5017639 A1 & US 5077127 A1 & AR 5001505 B	ļ l
	• .	
	·	
1		
	·	